

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

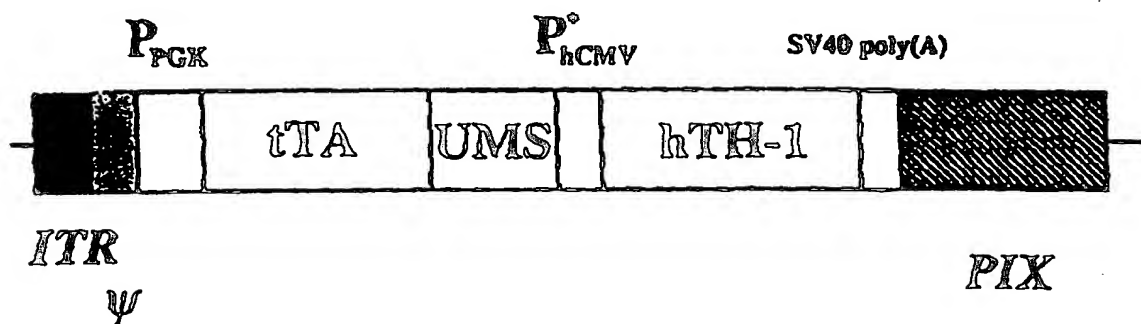


DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁷ : C12N 15/861, 15/63, 15/53, 15/11, 9/02, 5/10, A61K 48/00		A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/28062
			(43) Date de publication internationale: 18 mai 2000 (18.05.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/02752 (22) Date de dépôt international: 9 novembre 1999 (09.11.99) (30) Données relatives à la priorité: 98/14080 9 novembre 1998 (09.11.98) FR 60/122,600 3 mars 1999 (03.03.99) US (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): AVEN- TIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MALLET, Jacques [FR/FR]; 18, rue Charcot, F-75013 Paris (FR). CORTI, Olga [IT/FR]; 151 rue du Chevaleret, F-75013 Paris (FR). (74) Mandataire: BOUVET, Philippe; Aventis Pharma, Direction Brevets - Tri LE1 144, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony (FR).		(81) Etats désignés: AE, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasién (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.	

(54) Title: NOVEL SYSTEM FOR REGULATING TRANSGENE EXPRESSION

(54) Titre: NOUVEAU SYSTEME DE REGULATION DE L'EXPRESSION D'UN TRANSGENE



(57) Abstract

The invention concerns novel compositions and methods for controlling nucleic acid expression in cells. More particularly, it concerns any nucleic acid characterised in that it comprises: a) a first region comprising a nucleic acid coding for a tetracycline (tTA)-dependent transactivator under the control of a moderate promoter; and b) a second region comprising a nucleic acid of interest under the control of tTA sensitive promoter. The invention is more particularly useful for controlling the expression of nucleic acids in the nerve cells, in vitro as well as in vivo, for example the human tyrosine hydroxylase.

(57) Abrégé

La présente invention concerne de nouvelles compositions et méthodes pour contrôler l'expression d'acides nucléiques dans les cellules. Elle concerne en particulier tout acide nucléique caractérisé en ce qu'il comprend: a) une première région comprenant un acide nucléique codant pour le transactivateur du système de régulation par la tétracycline (tTA) sous contrôle d'un promoteur modéré, et, b) une deuxième région comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur sensible au tTA. L'invention est plus particulièrement adaptée au contrôle de l'expression d'acides nucléiques dans les cellules nerveuses, *in vitro* comme *in vivo*, par exemple de la tyrosine hydroxylase humaine.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

NOUVEAU SYSTEME DE REGULATION DE L'EXPRESSION
D'UN TRANSGENE

La présente invention concerne de nouvelles compositions et méthodes pour contrôler l'expression d'acides nucléiques dans les cellules.

5 L'invention est plus particulièrement adaptée au contrôle de l'expression d'acides nucléiques dans les cellules nerveuses, in vitro comme in vivo.

Le contrôle de l'expression des acides nucléiques dans les cellules présente un attrait majeur dans tous les domaines de la biotechnologie. Ainsi, in vitro ou ex vivo, il permet d'améliorer les conditions
10 d'expression de protéines recombinantes, l'étude de la fonction ou la régulation de gènes, la production de particules virales, la préparation de cellules destinées à être implantées in vivo, etc. In vivo, il peut permettre d'améliorer les propriétés de modèles animaux, d'étudier plus précisément la biodisponibilité ou la toxicité de composés ou la fonction des gènes, ou
15 encore, de contrôler plus efficacement la production de composés dans un but thérapeutique ou vaccinal, par exemple. Les compositions et méthodes de l'invention sont utilisables dans tous ces domaines de la biotechnologie.

Différentes approches ont été décrites dans l'art antérieur pour tenter de contrôler l'expression de gènes. Il s'agit en particulier de
20 l'utilisation de vecteurs ou promoteurs transcriptionnels présentant une spécificité tissulaire. Néanmoins, les systèmes décrits ne présentent pas toujours les niveaux de spécificité attendus, notamment in vivo, et ils ne permettent pas un contrôle temporel de l'expression.

Un système complexe, utilisant d'une part le transactivateur tTA
25 contrôlé par la tétracycline et d'autre part un promoteur tTA sensible a été décrit par Gossen et al. (PNAS 89 (1992) 5547 ; Science 268 (1995) 1766). Bien qu'offrant des avantages en terme de régulation temporelle de l'expression, ce système, tel que décrit jusqu'à présent, présente toujours certains inconvénients qui limitent ses applications. Ces inconvénients sont
30 notamment la toxicité cellulaire, les fuites d'expression observées, la nécessité d'utiliser deux vecteurs, etc.

La présente invention offre à présent un nouveau système d'expression régulé ayant des propriétés de stabilité, spécificité et maniabilité améliorées par rapport aux systèmes de l'art antérieur.

Un premier aspect de l'invention est donc relatif à des constructions géniques comprenant des éléments, dont la nature et l'agencement particuliers, permettent d'assurer un contrôle étroit de l'expression génique.

Un autre aspect de l'invention concerne des vecteurs incorporant ces constructions génétiques, et en particulier des vecteurs viraux.

Un autre aspect de l'invention est donc relatif à des cellules génétiquement modifiées par les constructions génétiques ou vecteurs de l'invention, des compositions les comprenant, et leur utilisation pour la production de produits d'intérêt in vitro, ex vivo ou in vivo.

Un autre aspect de l'invention concerne des méthodes et compositions pour l'expression régulée d'un acide nucléique dans les cellules in vitro, ex vivo ou in vivo, plus particulièrement dans les cellules nerveuses. Un autre aspect de l'invention est encore relatif à une méthode pour le transfert et l'expression régulée d'un acide nucléique in vivo comprenant l'implantation (ou la greffe) in vivo de cellules (notamment de progéniteurs nerveux) modifiées génétiquement par des constructions ou vecteurs de l'invention.

La présente invention décrit plus particulièrement un nouveau système d'expression régulé, basé sur l'utilisation de tTA, et ayant des propriétés améliorées. Ce système est particulièrement efficace dans un contexte adénoviral, et permet l'expression efficace et régulée in vitro comme in vivo, tout particulièrement dans le système nerveux.

Un premier objet de l'invention concerne plus particulièrement un acide nucléique caractérisé en ce qu'il comprend :

a) une première région comprenant un acide nucléique codant pour le transactivateur tTA du système de régulation par la tétracycline, sous contrôle d'un promoteur modéré, et,

b) une deuxième région comprenant un acide nucléique d'intérêt
5 sous contrôle d'un promoteur tTA sensible,

et en ce que les deux régions a) et b) sont disposées dans la même orientation transcriptionnelle.

Plus préférentiellement, l'acide nucléique selon l'invention comprend, en outre, une troisième région c), disposée entre les deux
10 régions a) et b), limitant les interférences transcriptionnelles entre les régions a) et b).

La présente invention résulte en effet de la mise en évidence des propriétés avantageuses de telles constructions, notamment pour le contrôle de l'expression génique in vivo, en particulier dans les cellules
15 nerveuses. L'invention montre également que les propriétés avantageuses de ces constructions résultent, en partie, dans le choix et l'agencement des différents éléments génétiques entre eux.

Ainsi, dans la région a) des acides nucléiques de l'invention, le promoteur utilisé pour contrôler l'expression du gène transactivateur tTA est
20 un promoteur modéré. Le terme "promoteur modéré" désigne au sens de l'invention un promoteur dont le niveau d'activité est considéré comme moyen par l'homme du métier, c'est-à-dire inférieur à celui des promoteurs forts. Plus particulièrement, un promoteur modéré au sens de l'invention est un promoteur non-viral permettant une expression à des niveaux
25 physiologiques.

Ainsi, contrairement aux systèmes antérieurement décrits (Gossen et al., PNAS 89 (1992) 5547) dans lesquels le promoteur utilisé est un promoteur viral fort (hCMV notamment), les constructions de l'invention permettent la synthèse constitutive du transactivateur tTA, à des

niveaux non toxiques pour les cellules mammifères. La demanderesse a maintenant montré que le maintien de niveaux modérés de tTA dans les cellules permet d'obtenir une régulation beaucoup plus fine et précise de l'expression génique, notamment dans les cellules nerveuses.

5 Plus préférentiellement, le promoteur utilisé est un promoteur cellulaire, c'est-à-dire d'un promoteur provenant d'un gène exprimé dans une cellule. Avantageusement, il s'agit d'un promoteur provenant (ou dérivé) d'une cellule issue d'un organisme de la même espèce que les cellules dans lesquelles la construction génétique est destinée à être
10 introduite. Ainsi, lorsque les constructions de l'invention sont destinées à l'introduction d'acides nucléiques chez des animaux, le promoteur cellulaire modéré utilisé est préférentiellement dérivé d'une cellule d'un animal de la même espèce, ou d'une espèce apparentée ou proche. Bien entendu, il est possible d'utiliser des promoteurs dérivés d'organismes différents, par
15 exemple un promoteur murin pour l'expression chez l'homme, dès lors que le promoteur utilisé est fonctionnel.

Encore plus préférentiellement, le promoteur utilisé est un promoteur cellulaire modéré constitutif. La présente demande montre en effet que les meilleurs propriétés du système de l'invention sont obtenues
20 lorsque le promoteur utilisé est constitutif, c'est-à-dire assure la présence et le maintien de niveaux stables de tTA dans les cellules.

Des exemples particuliers de promoteurs cellulaires modérés constitutifs adaptés à la présente invention sont notamment des promoteurs ubiquitaires tels que le promoteur du gène domestique
25 ("housekeeping") de la 3-phosphoglycérate kinase (PGK), de la dihydrofolate réductase (DHFR) ou encore du facteur d'élongation 1 α (EF1 α). D'autres promoteurs cellulaires modérés utilisables dans le cadre de l'invention sont des promoteurs spécifiques de tissus, tels que par exemple le promoteur des gènes GFAP ("Glial Specific Fibrillary Acidic
30 Protein"), spécifique de la glie, NSE ("Neuron Specific Enolase"), spécifique

des neurones, β -actine, β -globine, MHC α ("Myosis Heavy Chain α "), spécifique du muscle cardiaque, ou encore des promoteurs composés, par exemple de type NRSE-PGK.

Des promoteurs modérés au sens de l'invention sont donc
5 avantageusement des promoteurs cellulaires, assurant une expression constitutive, ubiquitaire ou localisée à certains tissus ou types cellulaires, permettant de préférence d'obtenir des niveaux physiologiques d'expression. L'utilisation du promoteur PGK (ou de variants) représente un mode de mise en oeuvre préféré de l'invention. Ainsi, les exemples
10 présentés plus loin montrent que l'utilisation de ce promoteur permet de maintenir in vivo l'expression de l'acide nucléique d'intérêt au moins un mois après l'introduction de la construction. Ainsi, aucune diminution du nombre de cellules exprimant l'acide nucléique d'intérêt n'a été observée au cours de cette période. Cette stabilité d'expression représente un des
15 avantages importants de la présente invention en comparaison avec les systèmes de l'art antérieur. Ainsi, dans des greffes de cellules nerveuses progénitrices infectées avec un adénovirus codant pour la b-galactosidase sous le contrôle d'un promoteur fort (promoteur du LTR du virus RSV), une diminution claire des niveaux d'expression est observée moins d'un mois
20 après la greffe. Ceci illustre donc les propriétés avantageuses de l'invention, en terme de stabilité, liées, de manière inattendue, à l'emploi d'un promoteur modéré pour diriger l'expression du gène tTA.

Une autre caractéristique importante des constructions selon l'invention réside dans l'agencement des deux régions a) et b). Ainsi, ces
25 deux régions sont avantageusement (i) disposées dans la même orientation transcriptionnelle et (ii) séparées par une région c) limitant les interférences transcriptionnelles.

La présente demande montre tout d'abord que, pour obtenir une meilleure efficacité du système de l'invention (c'est-à-dire un meilleur
30 contrôle de l'expression), il est particulièrement avantageux de positionner

les deux cassettes a) et b) dans la même orientation transcriptionnelle. Ces résultats sont plutôt surprenants dans la mesure où un meilleur contrôle de l'expression a souvent été observé lorsque deux cassettes sont positionnées en orientation inverse. Dans le cadre de la présente invention, 5 au contraire, aucune fuite ne semble se produire, même dans un contexte adénoviral, lorsque les cassette sont dans la même orientation, alors que de telles fuites avaient été rapportées pour une construction en orientation anti-parallèle (Kojima et al., Biochem.Biophys.Res.Commun 238 (1997) 569).

10 D'autre part, pour améliorer encore les propriétés des constructions de l'invention, il est particulièrement avantageux d'introduire, entre les régions a) et b) mentionnées ci-dessus, une troisième région c) limitant les interférences transcriptionnelles entre a) et b). L'expression "interférence transcriptionnelle" désigne toute influence ou effet du 15 promoteur de la région a) sur la transcription de l'acide nucléique b), et réciproquement. Plus spécifiquement, on désigne par "interférence transcriptionnelle" la différence pouvant exister entre l'expression de la région b) d'une part dans un contexte isolé et d'autre part liée de manière fonctionnelle à la région a). Une telle région c) comprend préférentiellement 20 un terminateur transcriptionnel, de préférence la séquence UMS. La séquence UMS ("Upstream Mouse Sequence") est une séquence génomique, qui a été identifiée en amont du gène c-mos murin (McGeady et al., Dna 5 (1986) 289). Cette séquence se comporte comme un terminateur transcriptionnel. La présente invention montre maintenant que 25 ces séquences peuvent être utilisées avantageusement pour le contrôle efficace de l'expression de gènes in vivo, en particulier dans le système nerveux, plus spécifiquement dans un contexte adénoviral.

Le système de l'invention repose donc sur la présence, dans un même acide nucléique, de deux cassettes (régions), l'une exprimant, dans 30 des conditions régulables, un facteur transcriptionnel capable d'activer l'expression, dans la seconde cassette d'un acide nucléique d'intérêt. Dans

cette seconde cassette (la région b)), il est donc important de choisir un promoteur transcriptionnel qui soit adapté à la construction génique de l'invention. Ainsi, dans la région b), le promoteur utilisé est un promoteur sensible au transactivateur tTA, c'est-à-dire dont l'activité est augmentée en présence dudit transactivateur. D'un point de vue structural, il s'agit donc d'un promoteur comprenant, dans sa séquence ou à une distance fonctionnelle de celle-ci, un site au moins de liaison du facteur tTA (Gossen et al., 1992). Ce site de liaison, ou région opératrice (Op ou tetOp) peut posséder par exemple la séquence représentée sur la figure 6 ou un variant fonctionnel de celle-ci. Un variant peut correspondre par exemple à une séquence modifiée génétiquement, par mutation, délétion ou ajout d'une ou plusieurs paires de bases, et conservant la capacité de lier le transactivateur tTA. Préférentiellement, les modifications concernent moins de 10% de la séquence présentée sur la figure 6. En outre, la séquence Op peut être présente, dans la région b), en une ou plusieurs copies, par exemple de 1 à 10 copies, préférentiellement de 3 à 10, encore plus préférentiellement de 3 à 8 copies. Dans un mode particulier de mise en oeuvre, le promoteur utilisé en b) comporte 7 séquences opératrices. Encore plus préférentiellement, afin d'assurer un contrôle important de l'expression de l'acide nucléique d'intérêt, il est fortement recommandé que le promoteur utilisé en b) ait une activité basale très faible, voire nulle. De ce fait, une activité de ce promoteur n'est observée qu'en présence du tTA, et la régulation est donc très étroite. Avantageusement, le promoteur utilisé en b) est donc un promoteur minimal sensible au transactivateur tTA. La caractéristique minimal désigne un promoteur dont l'activité basale est très faible, voire nulle. Un tel promoteur comprend généralement les éléments minimum indispensables à la fonction de promoteur transcriptionnel (boîte TATA par exemple) et est dépourvu des autres régions naturellement impliquées dans la force du promoteur ou sa régulation, par exemple. De tels promoteurs peuvent être préparés à partir de différents types de promoteurs, par délétion et/ou ajout d'éléments ("silencer"). Un promoteur préféré en b) est un promoteur fonctionnel dans les cellules mammifères,

essentiellement inactif en l'absence de tTA, et stimulé en présence du transactivateur tTA. Le terme "essentiellement inactif" désigne l'absence de produit d'expression (polypeptide) détectable par les techniques classiques, et notamment par dosage enzymatique ou par des techniques
5 d'immunohistochimie, de microdialyse ou encore de HPLC. Ce terme n'exclut pas la présence d'ARNm détectables par PCR ou autres techniques très sensibles de détection, mais dont le niveau de concentration demeure pratiquement non significatif.

Le promoteur utilisé en b) peut être de nature, d'origine et avoir
10 des propriétés variées. Le choix du promoteur utilisé dépend en effet de l'utilisation recherchée et du gène d'intérêt, notamment. Ainsi, le promoteur peut être issu d'un promoteur fort ou faible, ubiquitaire ou spécifique de tissus/cellules, ou encore spécifique d'états physiologiques ou
15 physiopathologiques (activité dépendante de l'état de différenciation cellulaire ou de certaines étapes du cycle cellulaire), par exemple. Le promoteur peut être d'origine eucaryote, procaryote, virale, animale, végétale, artificielle ou humaine, etc. Des exemples particuliers de promoteurs sont le promoteur des gènes précoces immédiats CMV, TK, GH, EF1- α , APO, etc. ou des promoteurs artificiels. Pour leur utilisation
20 dans la présente invention, ces promoteurs sont de préférence rendus "minimum", c'est-à-dire dépendants de la présence du tTA. Pour cela, les promoteurs d'origine peuvent être digérés par des enzymes et testés pour leur activité, de préférence après couplage fonctionnel avec une ou plusieurs séquences Op. Le nombre de séquences tetOp, ainsi que leur
25 distance par rapport au promoteur choisi, peuvent être adaptés par l'homme du métier de façon à ce que l'expression dudit promoteur soit strictement tTA dépendante. Préférentiellement, le promoteur utilisé en b) est un promoteur minimal du gène précoce immédiat du cytomégalo virus (CMV), de préférence du CMV humain (hCMV), tel que décrit dans Corti et
30 al (Neuroreport 7 (1996) 1655), incorporé à la présente par référence.

La présente invention peut être utilisée pour l'expression d'acides nucléiques d'intérêt variés, selon les applications recherchées. Ainsi, dans la région b), l'acide nucléique d'intérêt est avantageusement un acide nucléique codant pour une protéine ou un polypeptide d'intérêt. Parmi
5 les produits d'intérêt au sens de la présente invention, on peut citer plus particulièrement les enzymes, les dérivés sanguins, les hormones telles que l'hormone de croissance, les cytokines, les lymphokines : interleukines, interférons, TNF, etc. (Brevet français n° 92 03120), les facteurs de croissance, par exemples les facteurs angiogéniques tels que les VEGF ou
10 FGF, les neurotransmetteurs ou leurs précurseurs ou enzymes de synthèse (Tyrosine hydroxylase: TH), les facteurs trophiques, en particulier neurotrophiques pour le traitement des maladies neurodégénératives, des traumatismes ayant endommagé le système nerveux, ou des dégénérescences rétinienne : BDNF, CNTF, NGF, IGF, GMF aFGF, NT3,
15 NT5, HARP/pléiotrophine, ou les facteurs de croissance osseuse, les facteurs hématopoïétiques, etc., la dystrophine ou une minidystrophine (brevet français n° 91 11947), les gènes codant pour des facteurs impliqués dans la coagulation : facteurs VII, VIII, IX, les gènes suicides (thymidine kinase, cytosine déaminase), les protéines impliquées dans le cycle
20 cellulaire comme p21, ou autres protéines inhibitrices des kinases dépendantes, Rb, Gas-1, Gas-6, Gas-3, Gad 45, Gad 153, les cyclines A, B, D, ou encore la protéine GAX limitant la prolifération des cellules dans les muscles lisses (traitement de la resténose), les protéines induisant l'apoptose ou d'autres suppresseurs de tumeurs comme p53, Bax, BclX-s,
25 Bad ou tout autre antagoniste de Bcl2 et de BclX-1, les gènes de l'hémoglobine ou d'autres transporteurs protéiques, les gènes correspondant aux protéines impliquées dans le métabolisme des lipides, de type apolipoprotéine choisie parmi les apolipoprotéines A-I, A-II, A-IV, B, C-I, C-II, C-III, D, E, F, G, H, J et apo(a), les enzymes du métabolisme
30 comme par exemple la lipoprotéine lipase, la lipase hépatique, la lécithine cholestérol acyltransférase, la 7 alpha cholestérol hydroxylase, la phosphatidyl acide phosphatase, ou encore des protéines de transfert de

lipides comme la protéine de transfert des esters de cholestérol et la protéine de transfert des phospholipides, une protéine de liaison des HDL ou encore un récepteur choisi parmi les récepteurs aux LDL, les récepteurs des chylomicrons-remnants et les récepteurs scavenger, etc.

5 Parmi les produits d'intérêt il est important de souligner les anticorps, les fragments variables d'anticorps simple chaîne (ScFv) ou tout autre fragment d'anticorps possédant des capacités de reconnaissance pour son utilisation en immunothérapie, par exemple pour le traitement des maladies infectieuses, des tumeurs (anticorps anti-RAS, anti-p53 ou anti-
10 GAP), des maladies autoimmunes telles que la sclérose en plaques (anticorps antiidiotype).

 D'autres protéines d'intérêt sont, de façon non limitative, des récepteurs solubles, comme par exemple le récepteur CD4 soluble ou le récepteur soluble du TNF pour la thérapie anti-HIV, le récepteur soluble de
15 l'acétylcholine pour le traitement de la myasthénie ; des peptides substrats ou inhibiteurs d'enzymes, ou bien des peptides agonistes ou antagonistes de récepteurs ou de protéines d'adhésion comme par exemple pour le traitement de l'asthme, de la thrombose et de la resténose : des protéines artificielles, chimériques ou tronquées. Parmi les hormones d'intérêt
20 essentiel, on peut citer l'insuline dans le cas du diabète, l'hormone de croissance et la calcitonine.

 L'acide nucléique peut également être un gène ou une séquence antisens, dont l'expression dans la cellule cible permet de contrôler l'expression de gènes ou la transcription d'ARNm cellulaires. De telles
25 séquences peuvent, par exemple, être transcrites dans la cellule cible en ARN complémentaire d'ARNm cellulaires et bloquer ainsi leur traduction en protéine, selon la technique décrite dans le brevet européen n° 140 308. Les gènes thérapeutiques comprennent également les séquences codant pour des ribozymes, qui sont capables de détruire sélectivement des ARN
30 cibles (brevet européen n° 321 201).

L'acide nucléique peut également comporter un ou plusieurs gènes codant pour un peptide antigénique, capable de générer chez l'homme ou l'animal une réponse immunitaire. Dans ce mode particulier de mise en oeuvre, l'invention permet donc la réalisation soit de vaccins, soit
5 de traitements immunothérapeutiques appliqués à l'homme ou à l'animal, notamment contre des microorganismes, des virus ou des cancers. Il peut s'agir notamment de peptides antigéniques spécifiques du virus d'Epstein Barr, du virus HIV, du virus de l'hépatite B (brevet Européen N° 185 573), du virus de la pseudo-rage, du "syncytia forming virus", d'autres virus ou
10 encore d'antigènes spécifiques de tumeurs comme les protéines MAGE (brevet Européen n° 259 212).

L'acide nucléique peut également coder pour un produit toxique pour les cellules, notamment une toxicité conditionnelle (i.e., thymidine kinase, cytosine désaminase, etc.).

15 D'autres gènes présentant un intérêt ont été notamment décrits par Mc Kusick, V.A. Mendelian (Inheritance in man, catalogs of autosomal dominant, autosomal recessive, and X-linked phenotypes, Eighth edition. John Hopkins University Press (1988)), et dans Standbury, J. B. et al. (The metabolic basis of inherited disease, Fifth edition. McGraw-Hill (1983)). Les
20 gènes d'intérêt recouvrent les protéines impliquées dans le métabolisme des acides aminés, des lipides et des autres constituants de la cellule.

D'autre part, la région b) peut également comprendre, en 3' de l'acide nucléique d'intérêt, un terminateur transcriptionnel. Enfin, l'acide nucléique peut comporter plusieurs régions codantes, éventuellement
25 séparées par une IRES, permettant la production de plusieurs produits d'intérêt.

Les constructions selon l'invention étant particulièrement adaptées à la régulation de l'expression dans le système nerveux, les acides nucléiques d'intérêt codent plus particulièrement des
30 neurotransmetteurs ou leurs précurseurs ou enzymes de synthèse

(Tyrosine hydroxylase: TH), des facteurs trophiques, en particulier neurotrophiques pour le traitement des maladies neurodégénératives, des traumatismes ayant endommagé le système nerveux, ou des dégénérescences rétinienne.

5 Dans un mode de réalisation particulier, l'invention concerne un acide nucléique caractérisé en ce qu'il comprend :

a) une première région comprenant un acide nucléique codant pour le transactivateur du système de régulation par la tétracycline (tTA) sous contrôle du promoteur du gène PGK, et,

10 b) une deuxième région comprenant un acide nucléique d'intérêt, notamment codant pour la tyrosine hydroxylase humaine, sous contrôle du promoteur CMV minimal modifié de façon à inclure 1 à 10, de préférence 3 à 8, notamment 7 séquences tetOp.

c) une troisième région comprenant une séquence UMS,

15 et en ce que les deux régions a) et b) sont disposées dans la même orientation transcriptionnelle.

L'acide nucléique de l'invention peut être de l'ADN comme de l'ARN. Il peut s'agir plus particulièrement d'un ADN génomique (ADNg) ou complémentaire (ADNc). Les acides nucléiques de l'invention peuvent être
20 préparés selon les techniques bien connues de l'homme du métier, impliquant par exemple la synthèse d'acides nucléiques, le criblage de banques, la ligation, les coupures enzymatiques, l'amplification, le clonage, etc. comme illustré dans les exemples (voir Maniatis et al.). Ainsi, les différentes régions a), b) et c) peuvent être préparées séparément, puis
25 assemblées de manière fonctionnelle, c'est-à-dire dans la même orientation transcriptionnelle. L'espace entre les régions a) et b) peut être variable sans que cela nuise à l'efficacité des constructions de l'invention. Ainsi, ces régions peuvent être séparées de 0 à 3000 pb par exemple, plus généralement de 0 à 1000 pb, avantageusement de moins de 500 bp.

Cette distance entre les régions a) et b) est généralement déterminée par la longueur de la région c) (lorsqu'elle est présente) et par la capacité de clonage du vecteur utilisé. Elle peut être aisément adaptée par l'homme du métier. Les acides nucléiques de l'invention peuvent comprendre des
5 éléments d'origine variée, notamment provenant d'acides nucléiques procaryote, eucaryote (animal, végétal, viral, etc.), synthétique ou semi-synthétique.

La présente invention a également pour objet tout vecteur comprenant un acide nucléique tel que défini ci-avant. Il peut s'agir de tout
10 vecteur connu de l'homme du métier, tel que par exemple un plasmide, cosmide, phage, YAC, HAC, transposon, épisome, virus, etc. Un type de vecteurs préféré selon l'invention est représenté par les vecteurs viraux, tels que par exemple les adénovirus, les AAV, virus de l'herpès, de la vaccine, ou encore certains rétrovirus (notamment les lentivirus). Il s'agit
15 encore plus préférentiellement d'un virus ayant un tropisme pour les cellules nerveuses, notamment les progéniteurs de cellules nerveuses. A cet égard, un vecteur particulièrement préféré dans le cadre de la présente invention est un adénovirus.

Les adénovirus utilisés pour la mise en oeuvre de la présente
20 invention sont avantageusement des adénovirus recombinants défectifs, c'est-à-dire dont le génome comprend un acide nucléique hétérologue et qui sont incapables de réplication autonome dans les cellules. Plus préférentiellement, les adénovirus de l'invention sont défectifs pour tout ou partie des régions E1 et E3 au moins.

25 Il peut s'agir également d'adénovirus recombinants défectifs de 3ème génération, c'est-à-dire défectifs pour les régions E1 et E4, en tout ou en partie, et éventuellement pour la région E3.

Des variantes particulières de l'invention sont constituées par l'utilisation d'adénovirus portant des délétions affectant tout ou une partie
30 fonctionnelle des régions suivantes :

- E1, E4 et E3,
- E1, E4 et E2,
- E1, E4, E2 et E3,
- les régions ci-dessus ainsi que tout ou partie des gènes
- 5 codant pour les fonctions tardives de l'adénovirus (L1 à L5), ou encore,
- l'ensemble des régions virales codantes.

La structure génomique des adénovirus a été largement décrite dans la littérature. A cet égard, le génome de l'adénovirus Ad5 a été entièrement séquencé et est accessible sur base de données (voir

10 notamment GeneBank M73260). De même, des parties, voire la totalité d'autres génomes adénoviraux (Ad2, Ad7, Ad12, adénovirus canin CAV-2, etc.) ont également été séquencées. De plus, la construction d'adénovirus recombinants défectifs a aussi été décrite dans la littérature. Ainsi, les

15 demandes WO 94/28152, WO 95/02697 et WO 96/22378 par exemple, décrivent différentes délétions dans les régions E1 et E4. De même, la demande WO 96/10088 décrit des vecteurs portant une modification au niveau du gène Iva2, la demande WO 94/26914 décrit des adénovirus d'origine animale, la demande WO 95/29993 décrit des délétions portant sur la région E2 de l'adénovirus.

20 Avantageusement, l'adénovirus recombinant utilisé dans le cadre de l'invention comprend une délétion dans la région E1 de son génome affectant les régions E1a et E1b. A titre d'exemple précis, on peut citer des délétions affectant les nucléotides 454-3328; 382-3446 ou 357-4020 (par référence au génome de l'Ad5).

25 D'autre part, la délétion dans la région E4 affecte préférentiellement l'ensemble des phases ouvertes, telles que par exemple les délétions 33466-35535 ou 33093-35535 ou une partie seulement de la région E4

(ORF6 ou ORF3 par exemple), comme décrit dans les demandes WO95/02697 et WO96/22378, incorporées à la présente par référence.

Concernant les adénovirus dépourvus en plus des fonctions tardives (vecteur "minimum") ou de l'ensemble des régions codantes (vecteur "gutless"), leur construction a été décrite par exemple par Parks et al. 5 "gutless"), leur construction a été décrite par exemple par Parks et al. PNAS 93 (1996) p. 13565 et Lieber et al., J. Virol. 70 (1996) p. 8944.

Les acides nucléiques de l'invention peuvent être insérés en différents sites du génome adénoviral recombinant. Ils peuvent être insérés au niveau de la région E1, E3 ou E4, en remplacement des séquences 10 délétées ou en surplus. Ils peuvent également être insérés en tout autre site, en dehors des séquences nécessaires en cis à la production des virus (séquences ITR et séquence d'encapsidation).

Par ailleurs, les adénovirus recombinants peuvent être d'origine humaine ou animale. Concernant les adénovirus d'origine humaine, on peut 15 citer préférentiellement ceux classés dans le groupe C, en particulier les adénovirus de type 2 (Ad2), 5 (Ad5) ; ou les adénovirus 7 (Ad7) ou 12 (Ad12). Parmi les différents adénovirus d'origine animale, on peut citer préférentiellement les adénovirus d'origine canine, et notamment toutes les souches des adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR- 20 800) par exemple]. D'autres adénovirus d'origine animale sont cités notamment dans la demande WO94/26914 incorporée à la présente par référence.

Les adénovirus recombinants sont produits dans une lignée d'encapsidation, c'est-à-dire une lignée de cellules capables de 25 compléter en trans une ou plusieurs des fonctions déficientes dans le génome adénoviral recombinant. Parmi les lignées d'encapsidation connues par l'homme du métier, on peut citer par exemple la lignée 293 dans laquelle une partie du génome de l'adénovirus a été intégrée. Plus précisément, la lignée 293 est une lignée de cellules embryonnaires 30 humaines de rein contenant l'extrémité gauche (environ 11-12 %) du

génomme de l'adénovirus sérotype 5 (Ad5), comprenant l'ITR gauche, la région d'encapsidation, la région E1, incluant E1a et E1b, la région codant pour la protéine pIX et une partie de la région codant pour la protéine pIVa2. Cette lignée est capable de trans-complémenter des adénovirus recombinaants défectifs pour la région E1, c'est-à-dire dépourvus de tout ou partie de la région E1, et de produire des stocks viraux ayant des titres élevés. Cette lignée est également capable de produire, à température permissive (32°C), des stocks de virus comportant en outre la mutation E2 thermosensible. D'autres lignées cellulaires capables de compléter la région E1 ont été décrites, basées notamment sur des cellules de carcinome de poumon humain A549 (WO94/28152) ou sur des rétinoblastes humains (Hum. Gen. Ther. (1996) 215). Par ailleurs, des lignées capables de trans-complémenter plusieurs fonctions de l'adénovirus ont également été décrites. En particulier, on peut citer des lignées complémentant les régions E1 et E4 (Yeh et al., J. Virol. Vol. 70 (1996) pp 559-565; Cancer Gen. Ther. 2 (1995) 322 ; Krougliak et al., Hum. Gen. Ther. 6 (1995) 1575) et des lignées complémentant les régions E1 et E2 (WO94/28152, WO95/02697, WO95/27071) ou des lignées dérivées de celles-ci utilisables pour produire des adénovirus minimum, en particulier parce qu'elles expriment en outre une activité de recombinaase site-spécifique impliquée dans la construction de tels virus.

Les adénovirus recombinaants sont habituellement produits par introduction de l'ADN viral dans la lignée d'encapsidation, suivie d'une lyse des cellules après environ 2 ou 3 jours (la cinétique du cycle adénoviral étant de 24 à 36 heures). Pour la mise en oeuvre du procédé, l'ADN viral introduit peut être le génome viral recombinant complet, éventuellement construit dans une bactérie (WO96/25506) ou dans une levure (WO95/03400), transfecté dans les cellules. Il peut également s'agir d'un virus recombinant utilisé pour infecter la lignée d'encapsidation. L'ADN viral peut aussi être introduit sous forme de fragments portant chacun une partie du génome viral recombinant et une zone d'homologie permettant, après

introduction dans la cellule d'encapsidation, de reconstituer le génome viral recombinant par recombinaison homologue entre les différents fragments.

Après la lyse des cellules, les particules virales recombinantes peuvent être isolées par toute technique connue telle que la centrifugation en gradient de chlorure de césium ou la chromatographie. Une méthode
5 alternative a été notamment décrite dans la demande FR 9608164 incorporée à la présente par référence.

Un autre objet de l'invention concerne une composition comprenant un vecteur tel que défini ci-avant, de préférence un adénovirus recombinant défectif tel que défini ci-avant. Dans ce mode de réalisation,
10 les compositions selon l'invention peuvent comprendre des quantités variables d'adénovirus recombinants, aisément adaptables par l'homme du métier en fonction des applications envisagées (in vitro, ex vivo ou in vivo, par exemple). Généralement, les compositions comprennent de l'ordre de
15 10^5 à 10^{15} p.v. d'adénovirus recombinant, de préférence de 10^7 à 10^{12} p.v. Le terme p.v. correspond au nombre de particules virales présentes dans les compositions.

Les vecteurs et compositions de l'invention peuvent être utilisés soit directement in vitro ou in vivo pour le transfert et l'expression régulée
20 d'acides nucléiques dans les cellules, soit encore pour l'introduction d'acides nucléiques dans les cellules en vue de leur implantation (ou greffe) in vivo.

Un autre objet de l'invention concerne toute cellule comprenant un acide nucléique ou un vecteur tels que définis ci-avant.
25 Préférentiellement, il s'agit d'une cellule mammifère, de préférence humaine. Dans un mode particulièrement préféré, il s'agit d'une cellule nerveuse, notamment d'une cellule nerveuse progénitrice. Une telle population de cellules est par exemple la cellule progénitrice nerveuse humaine telle que décrite par Buc et al. (Neurobiol.Dis. 2 (1995) 37).

A cet égard, un mode de réalisation particulier de l'invention comprend une cellule nerveuse génétiquement modifiée par un adénovirus recombinant comprenant un acide nucléique tel que défini ci-avant.

5 L'invention concerne également toute composition comprenant des cellules telles que décrites ci-dessus.

L'invention concerne encore l'utilisation d'un acide nucléique ou d'un vecteur ou d'une composition tels que décrits ci-avant, pour la préparation d'une composition destinée à exprimer un acide nucléique d'intérêt in vivo.

10 L'invention concerne aussi l'utilisation d'un acide nucléique ou d'un vecteur ou d'une composition tels que décrits ci-avant, pour la préparation d'une composition destinée à exprimer un acide nucléique d'intérêt dans le système nerveux in vivo.

15 Dans un mode particulier, l'invention concerne une méthode pour l'expression régulée d'acides nucléiques dans le système nerveux comprenant l'implantation, dans le système nerveux d'un sujet, d'une cellule telle que définie ci-dessus, et le contrôle de l'expression par administration au sujet de tétracycline ou d'un analogue de tétracycline.

20 Les compositions de l'invention peuvent se présenter sous différentes formes, telles que solutions, gels, poudre, etc. Elles sont généralement sous forme de solutions, préférentiellement stériles, telles que par exemple des solutions salines (phosphate monosodique, disodique, chlorure de sodium, potassium, calcium ou magnésium, etc, ou des mélanges de tels sels), isotoniques, ou de compositions sèches,
25 notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés. D'autres excipients peuvent être utilisés tels que par exemple un hydrogel. Cet hydrogel peut être préparé à partir de tout polymère (homo ou hétéro) bio-compatible et non cytotoxique. De tels polymères ont par exemple été

décrits dans la demande WO93/08845. En outre, les compositions selon l'invention peuvent être conditionnées dans tout type de dispositif adapté, tel que flacon, tube, ampoule, poche, seringue, ballonnet, etc.

Comme indiqué ci-avant, les compositions de l'invention peuvent
5 être utilisées in vitro, ex vivo ou in vivo.

Pour une utilisation in vitro ou ex vivo, les cellules peuvent être simplement incubées, dans tout dispositif approprié (plaque, boîte, poche, etc.) en présence d'une composition de vecteur telle que décrite ci-avant. Pour ce type d'application, les compositions comprenant des adénovirus
10 peuvent être utilisées à des multiplicités d'infection (MOI) comprises entre 10 et 5000 p.v. par cellule, par exemple, de préférence entre 100 et 2000.

Pour une utilisation in vivo, les compositions de l'invention peuvent être formulées en vue d'une administration par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée,
15 intraoculaire, transdermique, intratumorale, etc. Dans cette application, notamment pour des compositions cellulaires, les compositions utilisées comprennent avantageusement de 10^4 à 10^6 cellules, plus préférentiellement de 10^5 à 10^6 cellules. En outre, les compositions implantées comprennent préférentiellement des cellules en densité élevée
20 (environ 10^5 à 10^6 par μ l). Les résultats présentés dans les exemples montrent en effet que l'utilisation de cellules à haute densité favorise la prise de la greffe et la survie des cellules greffées. D'autre part, pour favoriser encore plus la survie des greffes in vivo, il est également possible d'administrer, de manière simultanée ou préalable (voire postérieure), un
25 ou plusieurs composés/traitement immunosuppresseur (Neuroscience 78 (1997) 685).

A cet égard, l'invention concerne également une méthode pour le transfert d'un acide nucléique in vivo comprenant l'administration d'une composition telle que décrite ci-avant. L'invention peut être utilisée par
30 exemple chez l'animal, pour la création de modèles pathologiques, ou

l'étude de la régulation de gènes, ou également chez l'homme, dans des études de marquage, de biodisponibilité, ou à des fins médicales.

Pour la régulation de l'expression, les compositions de l'invention comprennent avantageusement de la tétracycline ou tout analogue de
5 tétracycline, capable d'agir sur l'activité du transactivateur tTA. Un tel analogue est constitué par exemple par la doxycycline (Kistner et al., PNAS 93 (1996) 10933). D'autres analogues utilisables dans la présente invention ont été décrits par exemple par Alvarez et al. (Gene Ther. 4 (1997) 993),
10 incorporée à la présente par référence. Les doses d'analogues peuvent être aisément adaptées par l'homme du métier en fonction de l'analogue et des constructions utilisées. A titre indicatif, des doses de 0,1 ng/ml de doxycycline sont suffisantes in vitro pour bloquer totalement l'expression de l'acide nucléique dans les constructions de l'invention.

La présente invention est particulièrement adaptée au traitement
15 (i.e., à la diminution partielle ou complète) de maladies neurodégénératives telles que notamment la maladie de Parkinson (MP). La MP est une maladie caractérisée par la perte progressive des neurones dopaminergiques dans la substance noire. Un traitement à la L-DOPA est effectué pour tenter de contrôler les symptômes de la maladie, mais son
20 efficacité décroît avec la progression de la maladie. La présente demande offre une alternative avantageuse pour le traitement de cette pathologie, par l'introduction d'un gène (Tyrosine hydroxylase, TH), impliqué dans la synthèse de dopamine in vivo. Les expériences réalisées par traitement pharmacologique à long terme avec des composés dopaminergiques ont
25 montré que ces traitements induisent un effet non régulé généralisé, conduisant dans la plupart des cas à des fluctuations très gênantes de la réponse des neurones moteurs. La présente invention est particulièrement adaptée à ce type de situation puisqu'elle permet un contrôle fin et local de la synthèse de L-DOPA, qui sont essentiels à l'obtention d'une réponse
30 moteur reproduisant physiologiquement les mécanismes complexes de la stimulation dopaminergique.

La présente demande sera décrite plus en détails à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

LEGENDE DES FIGURES

- 5 Figure 1 : Représentation de la structure du génome d'un adénovirus comprenant un acide nucléique selon l'invention. Les séquences terminales répétées inversées (ITR) et la séquence d'encapsidation (ψ) sont indiquées. pIX représente la séquence codant pour la protéine adénovirale IX.
- 10 Figure 2 : Panneau (a) : Infection de progéniteur nerveux humain avec l'adénovirus AdPGK.tet.hTH-1 à différentes MOIs. Les valeurs indiquées sont des moyennes de quatre expériences.

- 15 Panneaux (b) et (c) : Production in vitro de TH dans des progéniteurs nerveux humains, mesurée par immunocytochimie sept jours après infection MOI = 140. Panneau (b) sans traitement, panneau (c) après traitement en présence de doxycycline (10ng/ml) immédiatement après infection et jusqu'au jour 7. Les agrandissements sont 360 (panneau (b)) et 220 (panneau (c)).

- 20 Figure 3 : Cinétique de la disparition (a) et de la reprise (b), de l'activité hTH dans des cultures infectées avec l'adénovirus AdPGK.tet.hTH1 (MOI = 40) après addition (a) ou retrait (b) de doxycycline (5ng/ml) au jour 0 (5,5 jours après infection). L'activité hTH dans les cultures non traitées au jour 0 a été déterminée comme 100%. (c) Effet de différentes doses de doxycycline sur l'expression de hTH déterminée au jour 11 après infection.
- 25 Les valeurs sont des moyennes de 4 expériences au moins.

Figure 4 : Immunoréactivité à la TH dans les greffes intrastriales de progéniteurs nerveux humains infectés avec l'adénovirus AdPGK.tet.hTH-1 (MOI = 40) mesurée par immunohistochimie anti-TH sur des sections cryostatées de cerveaux de 15 μ m (a) animaux non traités et (b) un animal

traité quotidiennement avec la doxycycline. Le marquage violet (a) (b) révèle la présence de cellules humaines hybridant avec la sonde alu marqué à la digoxygénine consécutivement à l'incubation avec un anticorps anti-digoxygénine couplé à la phosphatase alcaline et coloration
5 subséquente avec un substrat spécifique. Agrandissement 110.

Figure 5 : Immunoréactivité TH dans les greffes de progéniteurs nerveux humains infectées avec l'adénovirus AdPGK.tet.hTH1 (MOI = 40) mesurée par immunohistochimie anti-TH et hybridation in situ en utilisant un oligonucléotide antisens spécifique de la HTH-1 marqué au soufre 35 sur
10 des sections de cerveaux cryostatées de 15 µm de (a) un animal non traité et (b) un animal traité quotidiennement avec la doxycycline. Les coupes ont été contremarqués avec du violet cresyl. Agrandissement 450.

Figure 6 : Séquence nucléotidique du gène tTA (A) ; de la séquence UMS (B) ; de la séquence Op (C) et du promoteur minimal CMV (D).

15 **EXEMPLES**

I - Matériels et Méthodes

1. Construction de l'adénovirus AdPGK. Tet. HTH-1.

Un fragment d'ADN comprenant la séquence codant pour le transactivateur du système de régulation par la tétracycline (tTA) et pour le promoteur
20 minimum du cytomégalovirus humain (PhCMV) a été excisé à partir du plasmide pUMS-luc (Corti et al. Neuroreport 7 (1996) 1655) par digestion avec les enzymes XhoI et Scal et inséré dans le plasmide navette pCMVlucIX (fourni par M.C. Geoffroy) digéré par les enzymes BglII/ClaI. Le vecteur ptetIX a ainsi été obtenu. Un fragment BglII/HindIII contenant le
25 cDNA de la tyrosine hydroxylase I humaine (hTH-1) (Grima B. et al. Nature 1987, 326:707-711) suivi du signal de polyadenylation du virus SV40 a été inséré entre les sites ClaI et EcoRV du vecteur ptetIX, générant ainsi le vecteur ptetIXhTH-1. Le promoteur précoce immédiat du cytomégalovirus humain (phCMV) contrôlant l'expression de tTA dans le vecteur ptetIXhTH

a été remplacé par le promoteur ubiquitaire murin du gène de la phosphoglycérate kinase (PGK) (Adra et al., Gene 1987; 60-65). Un fragment XhoI/SplI, contenant le promoteur PGK a été ligaturé entre les sites SpeI et SplI du vecteur pTetIXhTH-1 pour générer le plasmide pPGKtetIXhTH-1. Pour les recombinaisons homologues (Stratford et al. J. Clin. Invest. (1992) 626) le vecteur pPGKtetIXhTH-1 a été linéarisé avec XmnI et cotransfecté avec le grand fragment ClaI de l'adénovirus Adβgal dans la lignée 293 transcomplémentant la région E1. L'adénovirus recombinant AdPGK.tet.hTH-1 a été purifié deux fois par essai sur plaque. Un stock viral a été obtenu par amplification sur les cellules 293, purification sur gradient et chlorure de Césium puis sur colonne Sephadex. Le titre viral déterminé par titration sur plaque sur des cellules 293 est de $3,5 \times 10^{10}$ pfu/ml.

2. Génération et culture de cellules progéniteurs nerveuses humaines.

Des cultures primaires de cerveaux embryonnaires humains ont été obtenues et propagées in vitro dans un milieu sans sérum supplémenté par du FGF basique comme décrit précédemment (Buc et al., Neurobiol. 10 (1995) 37).

3. Infection des cellules progéniteurs nerveuses humaines.

Pour les études in vitro, les cellules ont étéensemencées sur des plaques de culture de tissus à 12 puits à une densité de 6 à 7×10^5 cellules par puits et incubées avec le virus à la multiplicité d'infections (MOI) choisie dans 400 µl d'un milieu défini dépourvu de sérum (DS-FM). Après 6 heures les surnageants sont éliminés et remplacés par un volume équivalent de DS-FM. A différents temps après l'infection, les cellules sont récoltées et centrifugées (4000 RPM, 5 min) et les culots sont congelés à -80°C pour les essais enzymatiques (Reinhardt et al., life sciences, (1986) 21-85).

Pour les transplantations, les cellules ont été ensemencées sur des plaques de cultures de tissus de 6 cm de diamètre à une densité de 5×10^6 cellules par plaque et incubées avec le virus AdPGK.tet.hTH-1 à une MOI de 40 pfu par cellule pendant 6 heures. Le jour après l'infection, les cellules
5 ont été récoltées comme décrit précédemment (Sabaté et al., Nature Genetics, 9 (1995) 256), resuspendues dans du milieu DS-FM à une densité de 4×10^5 cellules par μ l et conservées sur de la glace pendant toutes les opérations de greffes.

4. Lésions et greffes intracérébrales.

10 Cinq à six semaines avant les greffes intracérébrales, de la 6-hydroxydopamine (6-OHDA) a été injectée de manière stéréotaxique dans le trajet dopaminergique mesostriatal gauche ascendant de rat adulte Sprague-Dawley (Charles-River), comme décrit précédemment (Horellou et al., Neuron 5 (1990), 393). Seize rats ont été implantés sous anesthésie
15 avec 800 μ l par kg d'un mélange dans un rapport 1:1 de ketamine (UVA) et de Rompun (Bayer). Un μ l de suspension cellulaire a été injecté en utilisant une seringue Hamilton de 10 μ l dans chacun des deux sites du striatum lésé aux coordonnées stéréotaxiques suivantes : + 0,7 antérieur de la bregma (AB), + 2,5 latéral de la ligne centrale (LM), 5 ventral sur la surface
20 durale (V) et +1,5 AB, -2,5 LM, 5V (barre de départ fixée à 0). Les animaux ont été injectés quotidiennement avec 10 mg par kg de cyclosporine.

5. Hybridation in situ et immunohistochimie

Quatre semaines après l'implantation, les animaux ont été perfusés comme décrits précédemment (Sabaté et al. précité). Les cerveaux ont été
25 récupérés, fixés dans 4 % de pfa, conservés en milieu PBS, 20% de sucrose. Ultérieurement, des sections de 15 μ m ont été obtenues.

Les cellules humaines ont été détectées par hybridation en utilisant une amorce alu spécifique de l'homme marquée avec des nucléotides taggés à la digoxigénine (5'-XTTgCAgTgAgCCgAgATCgCgCC-3'). Après une étape

de dénaturation initiale (20 minutes dans 95% de formamide, 0,1X SSC à 75°, sous agitation), des coupes ont été traitées comme décrit précédemment (Dumas et al., J. Chem. Neuroanat. 5 (1992) 11). L'ARN de la TH-1 humaine a été détecté dans les greffes par hybridation in situ avec un oligonucléotide marqué au soufre 35 dirigé contre l'exon 1 de la TH humaine (5'-TgCCTgCTTggCgTCCAgCTCAgACA-3'). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles décrites par Lanièce et al. (J. Neurochem. 66 (1996) 1819). Pour l'immunohistochimie, les coupes ont été traitées selon les techniques standard.

10 II - Résultats

1. Génération d'un adénovirus codant la TH-1 humaine sous le contrôle d'un système de régulation selon l'invention (AdPGK.tet.hTH-1).

Pour obtenir une expression régulée du transgène hTH-1 à partir d'un seul vecteur adénoviral, le système de régulation négatif à la tétracycline tet-off initialement basé sur l'utilisation de deux vecteurs a été modifié. Le transactivateur tTA sensible à la tétracycline et l'ADNc de la TH-1 humaine ont été insérés dans un squelette d'adénovirus Ad5 délété pour les régions E1 et E3. Dans le vecteur AdPGK.tet.hTH-1, l'expression de tTA est sous le contrôle du promoteur ubiquitaire du gène murin de la phosphoglycérate kinase (PGK), alors que la transcription de la TH humaine est contrôlée par un promoteur minimum sensible au tTA (le promoteur CMV). La séquence UMS a été insérée entre le tTA et le promoteur CMV pour limiter les interférences transcriptionnelles entre les deux unités de transcription.

2. Infection de progéniteurs nerveux humain avec AdPGK.tet.hTH-1 : expression régulée in vitro.

Pour déterminer si l'adénovirus AdPGK.tet.hTH-1 pouvait conduire à une synthèse de TH active dans les progéniteurs nerveux humains, des cellules ont été infectées à différentes multiplicités d'infection (figure 2a). Les résultats obtenus montrent que l'activité TH dans les cellules infectées

augmente en fonction de la dose de vecteurs utilisée ce qui démontre que l'adénovirus AdPGK.tet.hTH-1 est fonctionnel.

La possibilité de contrôler l'expression du gène hTH-1 avec la doxycycline a été étudiée dans les cellules infectées par l'adénovirus. Lorsque l'antibiotique a été ajouté (10ng/ml) au milieu de culture immédiatement après l'infection, aucune activité TH n'a pu être mise en évidence à aucun moment, même à la plus forte dose de virus. De plus, aucune cellule présentant une immunoréactivité TH n'a été identifiée (figure 2b et 2c).

La possibilité que l'expression du gène puisse également être arrêtée ultérieurement dans les cellules exprimant déjà le transgène a ensuite été testée. Pour cela la doxycycline a été ajoutée au milieu de culture 5,5 jours après l'infection, lorsque l'activité TH était déjà détectable dans les cellules. Les résultats obtenus montrent que l'activité enzymatique décroît progressivement et disparaît presque totalement 5,5 jours après l'addition de doxycycline (figure 3a). Ainsi, la transcription du gène TH-1 dans les conditions de l'invention dans des progéniteurs nerveux humains peut être régulée négativement de manière très efficace.

Pour tester s'il est possible d'induire à nouveau une activité du transgène, l'activité TH a été suivie après retrait de la doxycycline du milieu de culture des cellules infectées (figure 3d). Les résultats obtenus montrent que l'activité TH augmente progressivement dans les cellules ce qui indique que l'inhibition à la doxycycline du transgène est réversible.

Pour déterminer la dose minimum d'antibiotique requise pour inhiber l'expression du gène, les cellules ont ensuite été incubées avec des concentrations variables de doxycycline immédiatement après l'infection (figure 3c). Une concentration de 0,1 ng/ml est suffisante pour empêcher l'apparition de l'activité TH alors que la dose de 0,01 ng/ml une activité TH peut être détectée.

3. Transplantation dans le cerveau de progéniteurs nerveux humains infectés avec l'adénovirus AdPGKtet.hTH-1 : contrôle de l'expression in vivo.

Cet exemple met en évidence la capacité du système de l'invention et notamment des cellules progéniteurs nerveuses humaines infectées par l'adénovirus de médier une expression de TH humaine in vivo, et également la capacité du système de l'invention de réguler cette expression in vivo notamment par la doxycycline. Les cellules ont été infectées avec l'adénovirus AdPGK.tet.hTH-1 puis implantées dans le striatum de rats ayant subi une lésion unilatérale de la voie dopaminergique provoquée par l'injection de la toxine 6-OHDA. Pour faciliter la prise de la greffe, un nombre important de cellules (8×10^5) suspendu à haute densité ($4 \times 10^5/\mu\text{l}$) a été greffé à chaque animal. Après la greffe, les animaux ont été soit non traités ($n = 8$) ou traités ($n = 8$) quotidiennement avec la doxycycline (1mg/ml dans l'eau). Quatre semaines après la greffe, les rats ont été sacrifiés et les cerveaux analysés pour l'expression de la TH.

Tous les cerveaux testés contiennent des greffes viables de cellules humaines comme démontré par hybridation in situ avec une sonde oligonucléotidique dirigé contre la séquence alu répétée spécifique de l'homme (figure 4a). Aucune différence dans la taille ou dans l'aspect des greffes n'a été observée entre les animaux traités et les animaux non traités à la doxycycline.

Les greffes dans les animaux non traités présentent une immunoréactivité TH importante (figure 4a). Le nombre de cellules exprimant la TH dans les greffes a ainsi été estimé entre 5 et 10%. Un pourcentage similaire de cellules ayant été remis en culture après la greffe dans un milieu sans sérum pendant six jours présentent également une immunoréactivité TH. Ces résultats montrent clairement, l'expression du gène in vivo, dans les mêmes conditions que in vitro.

En revanche, aucune cellule immunoréactive à la TH n'a été détectée dans aucun des animaux greffés ayant reçu la doxycycline (figure 4b). De ce fait, la doxycycline inhibe efficacement l'apparition de quantité de TH détectable par immunohistochimie dans les greffes.

- 5 Pour établir si l'effet de la doxycycline reflète un contrôle étroit de l'expression génétique au niveau transcriptionnel, une hybridation in situ a été réalisée sur des coupes en utilisant un oligonucléotide spécifique de l'ARN messager de la TH-1. Les greffes dans les animaux non traités ont été marquées de manière très importante. Le marquage était co-localisé
- 10 avec les cellules immunoréactives (figure 5a). En revanche, aucun marquage spécifique n'a été détecté dans les greffes des animaux traités (figure 5b).

- En conclusion, il peut être dit que la doxycycline inhibe efficacement la transcription du transgène dans le système de l'invention dans un contexte
- 15 adénoviral introduit par des progéniteurs nerveux humains greffés.

REVENDICATIONS

1. Acide nucléique caractérisé en ce qu'il comprend :

5 a) une première région comprenant un acide nucléique codant pour le transactivateur du système de régulation par la tétracycline (tTA) sous contrôle d'un promoteur modéré, et,

b) une deuxième région comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur sensible au tTA,

10 et en ce que les deux régions a) et b) sont disposées dans la même orientation transcriptionnelle.

2. Acide nucléique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend, en outre, une troisième région c), disposée entre les deux régions a) et b), limitant les interférences transcriptionnelles entre les régions a) et b).

15 3. Acide nucléique selon la revendication 2, caractérisé en ce que la région c) comprend un terminateur transcriptionnel, de préférence une séquence UMS.

20 4. Acide nucléique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que, dans la région a), le promoteur modéré est un promoteur cellulaire, de préférence constitutif au tissu spécifique.

5. Acide nucléique selon la revendication 4, caractérisé en ce que le promoteur cellulaire modéré est choisi parmi le promoteur des gènes PGK, DHFR, EF1 α , β -actine, β -globine et MHC α .

25 6. Acide nucléique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que, dans la région b), l'acide nucléique d'intérêt est un acide nucléique codant pour une protéine ou un polypeptide d'intérêt.

7. Acide nucléique selon la revendication 6, caractérisé en ce que la protéine ou le polypeptide d'intérêt sont choisis parmi les neurotransmetteurs ou leurs précurseurs ou enzymes de synthèse et les facteurs trophiques.

- 5 8. Acide nucléique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que, dans la région b), le promoteur est un promoteur fonctionnel dans les cellules mammifère.

9. Acide nucléique caractérisé en ce qu'il comprend :

- 10 a) une première région comprenant un acide nucléique codant pour le transactivateur du système de régulation par la tétracycline (tTA) sous contrôle du promoteur du gène PGK, et,

b) une deuxième région comprenant un acide nucléique codant pour la tyrosine hydroxylase humaine sous contrôle d'un promoteur CMV minimal, modifié de façon à comporter 1 à 10 séquences tetOp,

- 15 c) une troisième région comprenant la séquence UMS,

et en ce que les deux régions a) et b) sont disposées dans la même orientation transcriptionnelle.

10. Vecteur comprenant un acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 9.

- 20 11. Vecteur selon la revendication 10 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur viral, de préférence un adénovirus.

12. Cellule comprenant un acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 ou un vecteur selon la revendication 10.

- 25 13. Cellule selon la revendication 12 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une cellule mammifère, de préférence humaine. α

14. Cellule selon la revendication 13 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une cellule nerveuse.
15. Cellule nerveuse génétiquement modifiée par un adénovirus recombinant comprenant un acide nucléique selon la revendication 9.
- 5 16. Composition comprenant des cellules selon l'une des revendications 12 à 15.
- 10 17. Utilisation d'un acide nucléique selon l'une des revendications 1 à 9 ou d'un vecteur selon la revendication 10 ou d'une composition selon la revendication 16, pour la préparation d'une composition destinée à exprimer un acide nucléique d'intérêt in vivo.
18. Utilisation d'un acide nucléique selon l'une des revendications 1 à 9 ou d'un vecteur selon la revendication 10 ou d'une composition selon la revendication 16, pour la préparation d'une composition destinée à exprimer un acide nucléique d'intérêt dans le système nerveux in vivo.

THIS PAGE BLANK 11/25/77

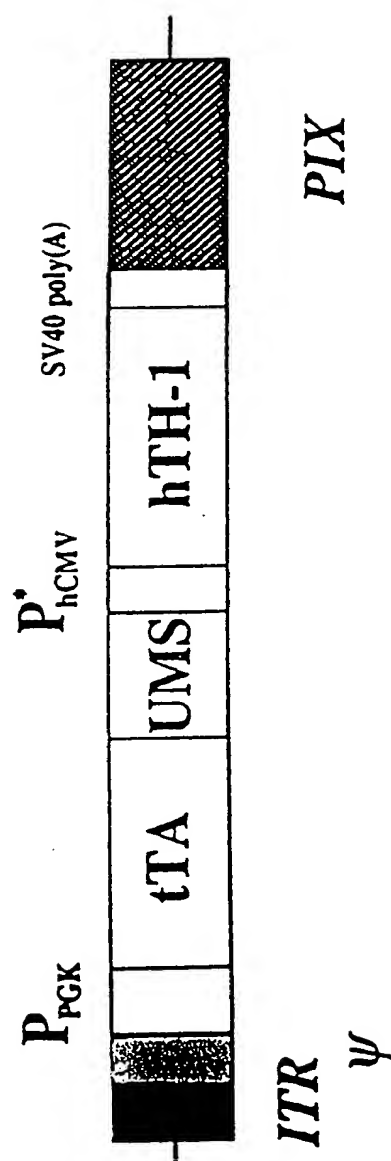


FIGURE 1

THIS PAGE BLANK (USPTO)

2/7

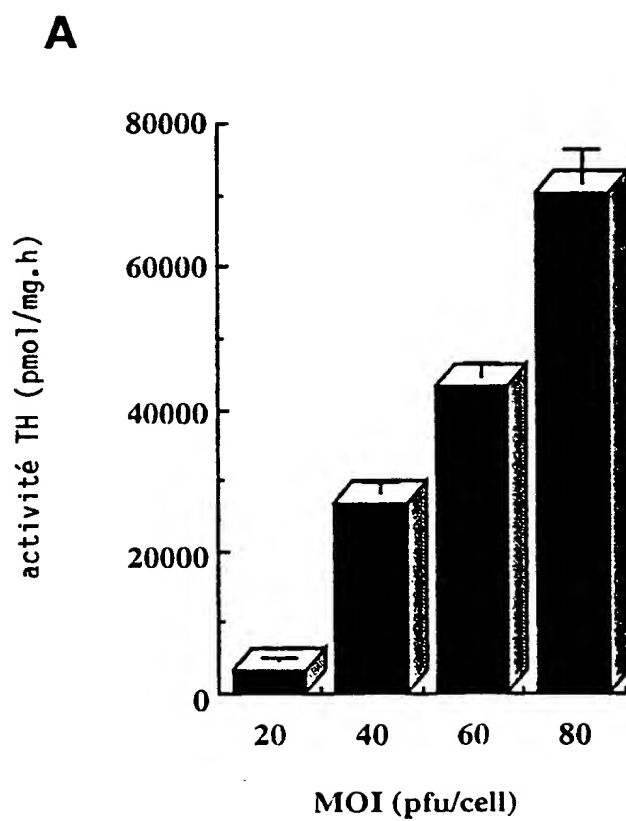


Figure 2A

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Figure 2B

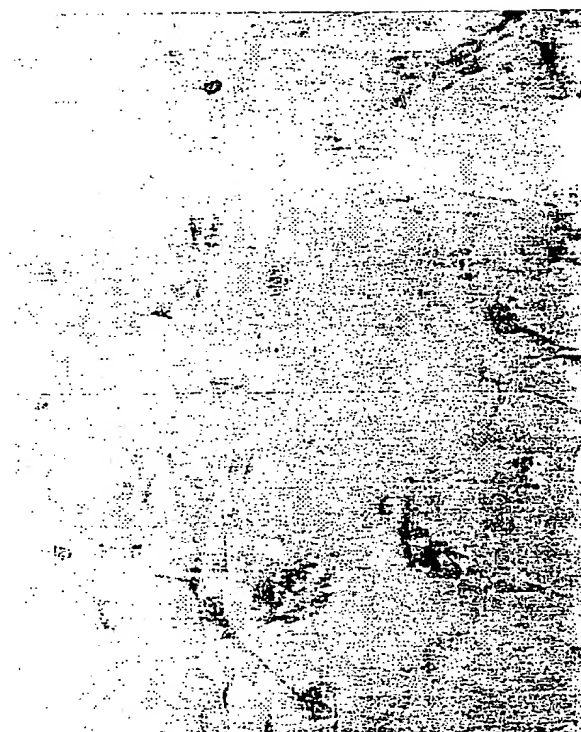


Figure 2C

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Figure 3C

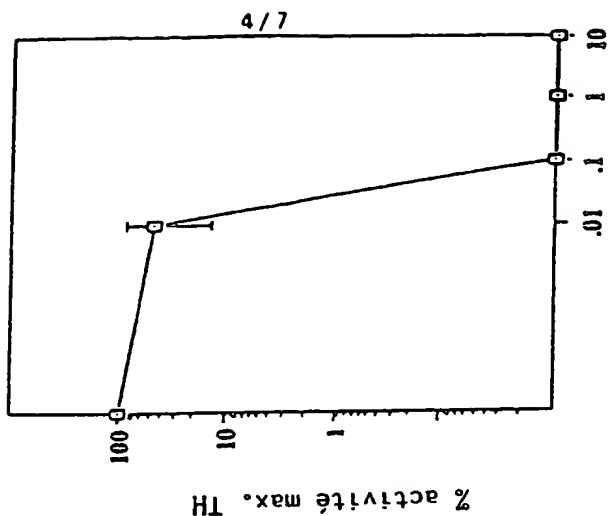


Figure 3B

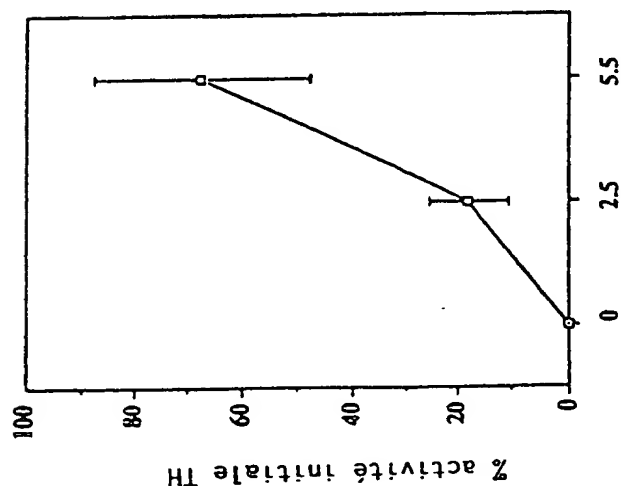
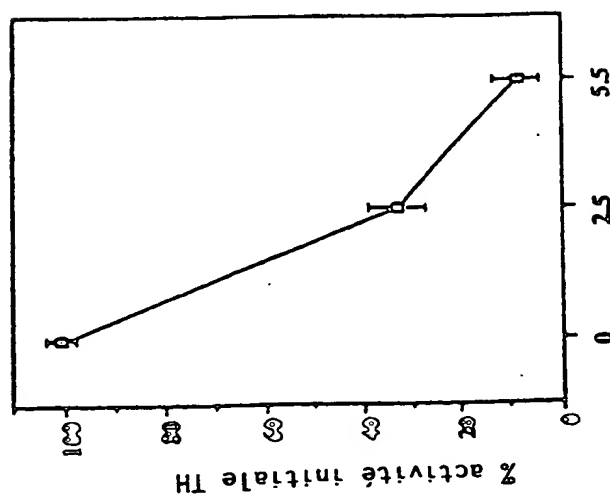


Figure 3A



THIS PAGE BLANK (USPTO)

5/7



Figure 4A

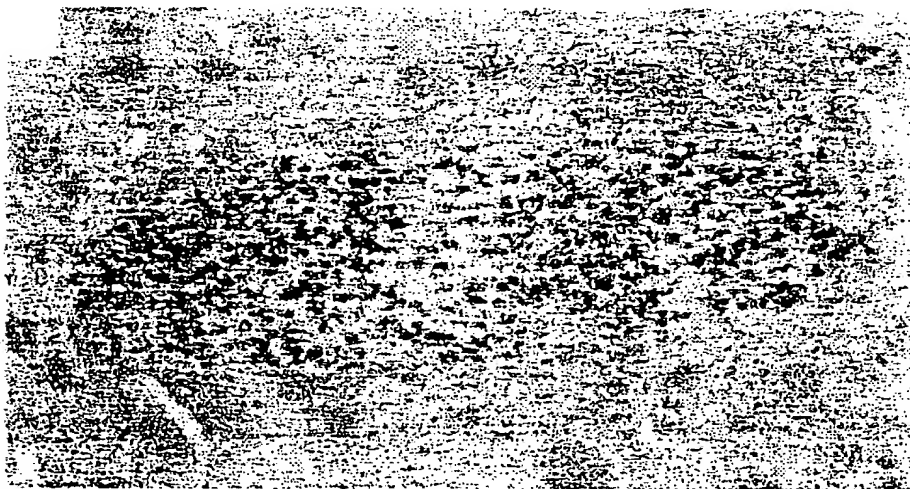


Figure 4B

THIS PAGE BLANK (USPTO)

6/7



Figure 5A



Figure 5B

THIS PAGE BLANK (USPTO)

	10	20	30	40	50	60	70	80
1	CTCGAGGAGC	TCGAATTTCAT	ATGCTCTAGAT	TAGATAAAAAG	TAAAGTCGATT	AACAGCGCAT	TAGAGCTGCT	TAAATGAGGTC
81	GGAATCGAAG	GTTTAAACAAC	CCGTAAACTC	GCCAGAAGC	TAGGTGTAGA	GCAGCCTACA	TGTGATTGGC	ATGTAAAAAA
161	TAAAGCGGCT	TTGCTCGACG	CCTTAGCCAT	TGAGATGTTA	GATAGGCACC	ATACTCACATT	TTGCCCTTTTA	GAAGGGGAAA
241	GCTGGCRAAG	TTTTTTTACGT	AATAACGCTA	AAAGTTTTAG	ATGTGCTTTTA	CTAAGTCAATC	GCGATGGAGC	AAAAATPACAT
321	TTAGGTACAC	GGCCTACAGA	AAAACAGTAT	GAAACTCTCG	AAAATCAATT	AGCCTTTTTTA	TGCCAACAAAG	GTTTTTCACT
401	AGAGAAATGCA	TTATATATGCAC	TCAGCGCTGT	GGGGCATTTT	ACTTTTAGGTT	GCGTATTGGA	AGATCAAGAG	CATCAAGTCG
481	CTAAAGAAGA	AAGGGAACA	CCTACTACTG	ATAGTATGCC	GCCATTATTA	CGACAAGCTA	TCGAATTATT	TGATCACCAA
561	GGTGCAGAGC	CAGCCTTCTTT	ATTGCGCCTT	GAATTGATCA	TATGCGGATT	AGAAAAACAA	CTTAAATGTG	AAAGTGGGTC
641	CGCGTACAGC	CGCGCGCGTA	CGAAAAACAA	TTACGGGTCT	ACCATCGAGG	GCCTGCTCGA	TCCTCCGGAC	GACGACGGCC
721	CCGAAGAGGC	GGGGCTGGCG	GTCTCCCTTTCT	TTAGACGGCG	CCCCGGGGA	CACACGGCA	GACTGTGCGAC	GGCCCCCCCC
801	ACCGATGTCA	GCCTGGGGGA	CGAGCTCCAC	TTAGACGGCG	AGGACGTGGC	GATGGCGCAT	GCCGACGGCG	TAGACGATTT
881	CGATCTGGAC	ATGTTGGGGG	ACGGGGATTC	CCCGGTGCCG	GGATTTACCC	CCCACGACTC	CGCCCCCTAC	GGCGCTCTGG
961	ATATGGCCGA	CCTTCGAGTTT	GAGCAGATGT	TTACCGATGC	CCTTGGAATT	GACGAGTACG	GTGGGTAGGG	GGCGCGAGGA
1041	TC TCAGATTT	GTGCATACAC	AGTGACTCAT	ACTTTCACCA	ATACTTTTGA	TTTTTGGATAA	ATACTTAGACA	ACTTTTAGAAG
1121	TGAATTATTT	ATGAGGTTGT	CTTAAAAATTA	AAAAATTACAA	AGTAATAAAT	CACATTTGTAA	TGTAATTTGT	GTGATACCCA
1201	GAGGTTTAAAG	GCAACCTATT	ACTCTTATGC	TCCTGAAAGTC	CACAAATTCAC	AGTCCCTGAAC	TATAATCTTA	TCCTTTGTGAT
1281	TGCTGAGCAA	AITTTGCAGTA	TAATTTTCAGT	GCTTTTAAAT	TTTGTCTCTGC	TTACTATATTT	CCTTTTTTTAT	TTGGGTTTGA
1361	TATGCGGTGCA	CAGAAATGGGG	CTTCTATTAA	AATATTCCAT	GGCTTACATT	TTTTAATGTTT	TGTTCTCTTTA	ATATGTTCAA
1441	AGCTACTCAA	CTTTTATTCC	CGAAAAATGT	TTACTTTTAAAT	TATTCATAAT	TCTTACATAA	AGCATTTGAGG	TGCTAACAAAT
1521	TATATATATAT	GTACAAAGATG	GCAGACTAAA	TCATATCAT	CCATCAAGTA	GAAACCTGGA	GTTTTGGTGAA	CTTTTGAGTTG
1601	TTTATATATAT	TCCTCTTTTAT	TGCTTTCTCA	AAACCTGTGA	TTCTGAAAGTC	AAAGGGACAC	AGCTGTFCACA	TGAAAAAGTGA
1681	TCACCTTATCA	CCTGTATGCG	TAAACACCTT	TACCAAGCAG	CTAAGAGGAG	TAACTCCTAG	CCACTTTTGAG	AAACGTTTTTT
1761	GAATPAAACAG	AGCAAGGCTC	TTCCCCATTC	TCCCAGAGAT	ATAGCATAAA	ACTGAGCGCA	TTTTTTTATAA	ACAAAAAAGG
1841	AGGAATTTGT	GGTTTGTATGG	CCAGACCCCTG	AATTTGAGTT	CAGCATCTGC	TTTTTCCATAT	TATAGATGGG	TACCAGTGTAT
1921	TCTGAGGCCAT	GTCTATTTTCT	CCTGACTTTT	CCCTGTTTTT	CCCACGCTTG	CTGATATTTA	CAGCCGTGGT	CATCACAATC
2001	ACCCTTTTGT	CTTTTCTTCTCT	TCCTCCAACT	CTGCAATTA	TTCCAGGAAC	TTGCTTTCTG	TGAAGTCTGA	GTTTTTACCCT
2081	CCCTATATAT	GAATAGAGAAA	AGTGAAGTTC	GAGTTTTACCA	CTCCCTATCA	GTGATAGAGA	AAAGTGAAG	TCGAGTTTAC
2161	CACCTCCCTAT	CAGTATAGATA	GAATAGTGA	AGTCGAGTTT	ACCACCTCCCT	ATCAGTGTATA	GAGAAAAAGT	AAAGTCGAGT
2241	TTATACATAT	CTATCAGTGA	TAGAGAAAAG	TGAATGTCTGA	GTTTTACCCT	CCCTATCAGT	GATAGAGAAA	AGTGAAAGTC
2321	GAGTTTATACCA	CTCCCTATCA	GTGATAGAGA	AAAGTGAAG	TCGAGCTCGG	TACCCGGGTC	GAGTAGGCGT	GTACGGTGGG
2401	AGGCTTATAT	AAGCAGAGCT	CGTTTATGTGA	ACCGTCAGAT	CGCCTGGAGA	CGCCATCCAC	GCTGTTTTTGA	CCTCCATAGA
2481	AGACACCGGG	ACCGATCCAG	CC					2502

THIS PAGE BLANK (USPTO)

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATIONS GENERALES:

5

(i) DEPOSANT:

- (A) NOM: RHONE-POULENC RORER SA
- (B) RUE: 20, avenue Raymond Aron
- (C) VILLE: ANTONY
- (E) PAYS: FRANCE
- (F) CODE POSTAL: 92165
- (H) TELECOPIE: 33155717291

10

(ii) TITRE DE L' INVENTION: Nouveau systeme de regulation de
l'expression d'un transgene

15

(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 1

(iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:

20

- (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
- (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
- (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)

25

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

30

- (A) LONGUEUR: 2502 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

35

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

40

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: - tTA (A)
- (B) EMPLACEMENT:1..1040

45

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: - UMS (B)
- (B) EMPLACEMENT:1041..2069

50

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: - 7 OP (C)
- (B) EMPLACEMENT:2069..2362

55

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: - 1 OP
- (B) EMPLACEMENT:2070..2110

60

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: - promoteur minimal CMV (D)
- (B) EMPLACEMENT:2363..2502

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

65

CTCGAGGAGC TCGAATTCAT ATGTCTAGAT TAGATAAAAG TAAAGTGATT AACAGCGCAT

60

TAGAGCTGCT TAATGAGGTC GGAATCGAAG GTTTAACAAC CCGTAAACTC GCCCAGAAGC

120

THIS PAGE BLANK (USPTO)

	TAGGTGTAGA GCAGCCTACA TTGTATTGGC ATGTAAAAAA TAAGCGGGCT TTGCTCGACG	180
	CCTTAGCCAT TGAGATGTTA GATAGGCACC ATACTCACTT TTGCCCTTTA GAAGGGGAAA	240
5	GCTGGCAAGA TTTTTTACGT AATAACGCTA AAAGTTTTAG ATGTGCTTTA CTAAGTCATC	300
	GCGATGGAGC AAAAGTACAT TTAGGTACAC GGCCTACAGA AAAACAGTAT GAAACTCTCG	360
	AAAATCAATT AGCCTTTTTA TGCCAACAAG GTTTTTCACT AGAGAATGCA TTATATGCAC	420
10	TCAGCGCTGT GGGGCATTTT ACTTTAGGTT GCGTATTGGA AGATCAAGAG CATCAAGTCG	480
	CTAAAGAAGA AAGGGAAACA CCTACTACTG ATAGTATGCC GCCATTATTA CGACAAGCTA	540
15	TCGAATTATT TGATCACCAA GGTGCAGAGC CAGCCTTCTT ATTCGGCCTT GAATTGATCA	600
	TATGCGGATT AGAAAAACAA CTTAAATGTG AAAGTGGGTC CGCGTACAGC CGCGCGCGTA	660
	CGAAAAACAA TTACGGGTCT ACCATCGAGG GCCTGCTCGA TCTCCCGGAC GACGACGCCC	720
20	CCGAAGAGGC GGGGCTGGCG GCTCCGCGCC TGTCTTTTCT CCCC CGGGGA CACACGCGCA	780
	GACTGTGAC GGGCCCCCG ACCGATGTCA GCCTGGGGGA CGAGCTCCAC TTAGACGGCG	840
25	AGGACGTGGC GATGGCGCAT GCCGACGCGC TAGACGATTT CGATCTGGAC ATGTTGGGGG	900
	ACGGGGATT CCGGGGTCCG GGATTTACCC CCCACGACTC CGCCCCCTAC GCGCTCTGG	960
	ATATGGCCGA CTTTCGAGTTT GAGCAGATGT TTACCGATGC CCTTGGAATT GACGAGTACG	1020
30	GTGGGTAGGG GCGCGAGGA TCTCAGATTT GTGCATACAC AGTGACTCAT ACTTTCACCA	1080
	ATACTTTGCA TTTTGGATAA ATACTAGACA ACTTTAGAAG TGAATTATTT ATGAGGTTGT	1140
35	CTTAAATTA AAAATTACAA AGTAATAAAT CACATTGTAA TGTATTTTGT GTGATACCCA	1200
	GAGGTTTAAG GCAACCTATT ACTCTTATGC TCCTGAAGTC CACAATTCAC AGTCCTGAAC	1260
	TATAATCTTA TCTTTGTGAT TGCTGAGCAA ATTTGCAGTA TAATTTTCAGT GCTTTTAAAT	1320
40	TTTGTCTGC TFACTATTTT CCTTTTTTAT TTGGGTTTGA TATGCGTGCA CAGAATGGGG	1380
	CTTCTATTAA AATATTCCAT GGCTTACATT TTTAATGTTT TGTCTCTTA ATATGTTCAA	1440
45	AGCTACTCAA CTTTTATTCC CGAAAAATGT TTACTTTAAT TATTCTAATT TCTTACATAA	1500
	AGCATTGAGG TGCTAACAAT TATATACTAT GTACAAGATG GCAGACTAAA TCATATCATA	1560
	CCATCAAGTA GAAACCTGGA GTTTGGTGAA CTTTGAGTTG TTTATATGTC TCTCCTTTAT	1620
50	TGTCTTCTCA AAACCTGTGA TTCTGAAGTC AAAGGGACAC AGCTGTCACA TGAAAAGTGA	1680
	TCACTTATCA CCTGTATGCG TAAAACACCT TACCAAGCAG CTAAGAGGAG TAACTCCTAG	1740
55	CCACTTTGAG AAACGTTTTT GAATAAACAG AGCAAGGCTC TTCCCCATTC TCCCAGAGAT	1800
	ATAGCATAAA ACTGAGCGCA TTTTTATAAA AAAAAAAGG AGGAATGTGT GGTTTGATGG	1860
	CCAGACCCTG AATTTGAGTT CAGCATCTGC TTTTCCATAT TATAGATGGG TACCAGTGAT	1920
60	TCTGAGCCAT GTCTATTTCT CCTGACTTTT CCTCTGTTTT CCCACGCTTG CTGATATTTA	1980
	CAGCCGTGGT CATCACAATC ACCTTTGTTC CTTTCTTCCT TCCTCCAAC CTGCATTTAA	2040
65	TTCCAGGAAC TTGCTTTCTG TGAAGTCTGA GTTTACCACT CCCTATCAGT GATAGAGAAA	2100
	AGTGAAAGTC GAGTTTACCA CTCCCTATCA GTGATAGAGA AAAGTGAAAG TCGAGTTTAC	2160

THIS PAGE BLANK (USPTO)

CACTCCCTAT CAGTGATAGA GAAAAGTGAA AGTCGAGTTT ACCACTCCCT ATCAGTGATA 2220
5 GAGAAAAGTG AAAGTCGAGT TTACCACTCC CTATCAGTGA TAGAGAAAAG TGAAAGTCGA 2280
GTTTACCACT CCCTATCAGT GATAGAGAAA AGTGAAAGTC GAGTTTACCA CTCCCTATCA 2340
GTGATAGAGA AAAGTGAAAG TCGAGCTCGG TACCCGGGTC GAGTAGGCGT GTACGGTGGG 2400
10 AGGCCTATAT AAGCAGAGCT CGTTTAGTGA ACCGTCAGAT CGCCTGGAGA CGCCATCCAC 2460
GCTGTTTTGA CCTCCATAGA AGACACCGGG ACCGATCCAG CC 2502

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Int. Application No

PCT/FR 99/02752

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C12N15/861 C12N15/63 C12N15/53 C12N15/11 C12N9/02
C12N5/10 A61K48/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C12N A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	HU S -X ET AL: "DEVELOPMENT OF AN ADENOVIRUS VECTOR WITH TETRACYCLINE-REGULATABLE HUMAN TUMOR NECROSIS FACTOR ALPHA GENE EXPRESSION" CANCER RESEARCH, vol. 57, no. 16, 15 August 1997 (1997-08-15), pages 3339-3343, XP002068734	1-3, 6-8, 10-13, 16, 17
Y	page 3340, column 2, paragraph 1; figure 1	14, 18
X	WO 98 37185 A (HU SHI XUE ;UNIV TEXAS (US); XU HONG JI (US); ZHOU YUNLI (US); LOG) 27 August 1998 (1998-08-27)	1-3, 6-8, 10-13, 16, 17
Y	examples 1-3, 6-9, 12	14, 18
	-/-	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

8 March 2000

Date of mailing of the international search report

21/03/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 6818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lonnoy, 0

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR 99/02752

C. (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 650 298 A (BUJARD HERMANN ET AL) 22 July 1997 (1997-07-22)	1-8, 10, 12-14, 16-18
Y	* colonne 23, ligne 2; colonne 28, ligne 55; revendications 11, 14 and 24; figure 13 *	9, 15
X	CORTI O ET AL: "Intracerebral tetracycline-dependent regulation of gene expression in grafts of neural precursors" NEUROREPORT, vol. 7, no. 10, July 1996 (1996-07), pages 1655-1659, XP002104916 cited in the application figure 1	1-3, 6-8, 10, 12-14, 17, 18
Y	HORELLOU P ET AL: "Direct intracerebral gene transfer of an adenoviral vector expressing tyrosine hydroxylase in a rat model of Parkinson's disease" NEUROREPORT, vol. 4, 1994, pages 49-53, XP002104828 abstract	14, 18
Y	ADRA ET AL: "Cloning and expression of the mouse pgk-1 gene and the nucleotide sequence of its promoter" GENE, vol. 60, no. 1, 1987, pages 65-74, XP002104829 cited in the application figure 4	9, 15
P, X	CORTI O ET AL: "A single adenovirus vector mediates doxycycline-controlled expression of tyrosine hydroxylase in brain grafts of human neural progenitors" NATURE BIOTECHNOLOGY, vol. 17, no. 4, April 1999 (1999-04), pages 349-354, XP002132469 the whole document	1-18
P, X	RIDET JL ET AL: "Toward autologous ex vivo gene therapy for the central nervous system with human adult astrocytes" HUM. GENE THERAP., vol. 10, no. 2, 20 January 1999 (1999-01-20), pages 271-280, XP002132470 the whole document	1-18
	-/-	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 99/02752

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	BOHL ET AL: "Control of erythropoietin delivery by doxycycline in mice after intramuscular injection of adeno-associated virus" BLOOD, vol. 92, no. 5, 1 September 1998 (1998-09-01), pages 1512-1517, XP002104830 figure 1	
A	WO 97 20463 A (GEN HOSPITAL CORP) 12 June 1997 (1997-06-12)	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International Application No

PCT/FR 99/02752

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9837185	A	27-08-1998	NONE		
US 5650298	A	22-07-1997	US	5789156 A	04-08-1998
			US	5888981 A	30-03-1999
			US	5859310 A	12-01-1999
			US	6004941 A	21-12-1999
			US	5589362 A	31-12-1996
			US	5814618 A	29-09-1998
			US	5866755 A	02-02-1999
			US	5912411 A	15-06-1999
			US	5922927 A	13-07-1999
			AU	684524 B	18-12-1997
			AU	7108194 A	03-01-1995
			CA	2165162 A	22-12-1994
			DE	705334 T	30-12-1999
			EP	0705334 A	10-04-1996
			JP	9500526 T	21-01-1997
			WO	9429442 A	22-12-1994
WO 9720463	A	12-06-1997	US	5965440 A	12-10-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema Internationale No
PCT/FR 99/02752

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE			
CIB 7	C12N15/861 C12N5/10	C12N15/63 A61K48/00	C12N15/53 C12N15/11 C12N9/02
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB			
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C12N A61K			
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche			
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)			
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées	
X	HU S -X ET AL: "DEVELOPMENT OF AN ADENOVIRUS VECTOR WITH TETRACYCLINE-REGULATABLE HUMAN TUMOR NECROSIS FACTOR ALPHA GENE EXPRESSION" CANCER RESEARCH, vol. 57, no. 16, 15 août 1997 (1997-08-15), pages 3339-3343, XP002068734	1-3,6-8, 10-13, 16,17	
Y	page 3340, colonne 2, alinéa 1; figure 1	14,18	
X	WO 98 37185 A (HU SHI XUE ;UNIV TEXAS (US); XU HONG JI (US); ZHOU YUNLI (US); LOG) 27 août 1998 (1998-08-27)	1-3,6-8, 10-13, 16,17	
Y	exemples 1-3,6-9,12	14,18	
-/-			
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents <input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe			
* Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "Z" document qui fait partie de la même famille de brevets			
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée		Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale	
8 mars 2000		21/03/2000	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3018		Fonctionnaire autorisé Lonnoy, 0	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Internationale No
PCT/FR 99/02752

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 650 298 A (BUJARD HERMANN ET AL) 22 juillet 1997 (1997-07-22)	1-8,10, 12-14, 16-18
Y	* colonne 23, ligne 2; colonne 28, ligne 55; revendications 11, 14 and 24; figure 13 *	9,15
X	CORTI O ET AL: "Intracerebral tetracycline-dependent regulation of gene expression in grafts of neural precursors" NEUROREPORT, vol. 7, no. 10, juillet 1996 (1996-07), pages 1655-1659, XP002104916 cité dans la demande figure 1	1-3,6-8, 10, 12-14, 17,18
Y	HORELLOU P ET AL: "Direct intracerebral gene transfer of an adenoviral vector expressing tyrosine hydroxylase in a rat model of Parkinson's disease" NEUROREPORT, vol. 4, 1994, pages 49-53, XP002104828 abrégé	14,18
Y	ADRA ET AL: "Cloning and expression of the mouse pgk-1 gene and the nucleotide sequence of its promoter" GENE, vol. 60, no. 1, 1987, pages 65-74, XP002104829 cité dans la demande figure 4	9,15
P,X	CORTI O ET AL: "A single adenovirus vector mediates doxycycline-controlled expression of tyrosine hydroxylase in brain grafts of human neural progenitors" NATURE BIOTECHNOLOGY, vol. 17, no. 4, avril 1999 (1999-04), pages 349-354, XP002132469 le document en entier	1-18
P,X	RIDET JL ET AL: "Toward autologous ex vivo gene therapy for the central nervous system with human adult astrocytes" HUM. GENE THERAP., vol. 10, no. 2, 20 janvier 1999 (1999-01-20), pages 271-280, XP002132470 le document en entier	1-18
	-/-	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Internationale No
PCT/FR 99/02752

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	BOHL ET AL: "Control of erythropoietin delivery by doxycycline in mice after intramuscular injection of adeno-associated virus" BLOOD, vol. 92, no. 5, 1 septembre 1998 (1998-09-01), pages 1512-1517, XP002104830 figure 1	
A	WO 97 20463 A (GEN HOSPITAL CORP) 12 juin 1997 (1997-06-12)	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den : Internationale No

PCT/FR 99/02752

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9837185 A	27-08-1998	AUCUN	
US 5650298 A	22-07-1997	US 5789156 A	04-08-1998
		US 5888981 A	30-03-1999
		US 5859310 A	12-01-1999
		US 6004941 A	21-12-1999
		US 5589362 A	31-12-1996
		US 5814618 A	29-09-1998
		US 5866755 A	02-02-1999
		US 5912411 A	15-06-1999
		US 5922927 A	13-07-1999
		AU 684524 B	18-12-1997
		AU 7108194 A	03-01-1995
		CA 2165162 A	22-12-1994
		DE 705334 T	30-12-1999
		EP 0705334 A	10-04-1996
		JP 9500526 T	21-01-1997
		WO 9429442 A	22-12-1994
WO 9720463 A	12-06-1997	US 5965440 A	12-10-1999